PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-230639

(43) Date of publication of application: 25.12.1984

(51)Int.CI.

B01J 23/89 B01D 53/36 B01J 35/04

(21)Application number: 58-105738

(71)Applicant: NIPPON SHOKUBAI KAGAKU

KOGYO CO LTD

(22)Date of filing:

15.06.1983

ONO TETSUTSUGU (72)Inventor:

> **ICHIHARA SHOICHI OHATA TOMOHISA**

TERUI SADAO

(54) PREPARATON OF HONEYCOMB CATALYST FOR PURIFYING EXHAUST GAS (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a catalyst composition showing high purifying capacity, by a method wherein Ce, Zr, iron, if necessary, Nd and, further, platinum are added to and mixed in activated alumina in an aqueous solution form and, after drying and baking, the impregnated alumina is dispersed in an aqueous medium to be supported by a honeycomb carrier.

CONSTITUTION: At least one element selected from a group consisting of Ce, Zr, iron and Ni, if necessary, at least one element selected from a group consisting of Nd, La and Pr and further, at least one element selected from a group consisting of platinum, Pd and Ph are added to and mixed in activated alumina in a form of an aqueous solution or dispersion of a soluble compound or an easily dispersible compound while the resulting mixture is dried and baked. The obtained catalyst composition is dispersed in an aqueous medium and the formed dispersion is supported by a honeycomb carrier having an integral structure. By this method, a catalyst composition showing stable high purifying capacity three components of CO, HC and NOx in a wide range of an air-fuel ratio under a high temp. of 800° C or more is obtained.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

'(19) 日本国特許庁 (JP)

00特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭59—230639

60Int. Cl.3

識別記号

庁内整理番号 6674-4G

63公開 昭和59年(1984)12月25日

B 01 J 23/89

104

A 8314-4D

発明の数

B 01 D 53/36 B 01 J 35/04

7624-4G

審査請求 未請求

(全 8 頁)

砂排気ガス浄化用ハニカム触媒の製法

②特

.

顧 昭58-105738

忽出

昭58(1983)6月15日

@発 明

者 小野哲嗣

尼崎市東園田町4丁目153の1

明 者 個発

市原昭一

費中市新千里東町2丁目6番A

41-202

@発 明 者 大幡知久

吹田市山田西2丁目9番A-3

--208

明 者 照井定男 ⑫発

大阪市東淀川区大道南2丁目3

-8

加出 願 人 日本触媒化学工業株式会社

大阪市東区高麗橋5丁目1番地

理 人 山口剛男 個代

発明の名称

排気ガス浄化用ハニカム触媒の製法

- 特許請求の範囲
 - (1) 活性アルミナにセリウムとジルコニウムと、 鉄およびニッケルよりなる群から選ばれた少 なくとも1種と、さらに必要によりネオジム、 ランタンおよびブラセオジムよりなる群から 選ばれた少なくとも1種およびさらに白金、 パラジウムおよびロジウムよりなる群から選 ばれた少なくとも1種を可溶性化合物または 水易分散性化合物の水溶液または水性分散液 の形で添加混合し、乾燥し焼成したのちえら れた触媒組成物を水性媒体中に分散せしめ、 これを一体構造を有するハニカム担体に担持 処理せしめることを特徴とする排ガス中の炭 化水素、一酸化炭素および窒素酸化物同時净 化用高温耐熱性排気ガス浄化用ハニカム触媒 の製法。
- (2) 触媒1リットル当り、セリウム酸化物が .CeO2 として5~308、ジルコニウム飲 化物がZrO2として1~88、鉄酸化物が Fe2O3として0~10g、ニッケル酸化物 が NiOとして 0~1 09 (ただし Fe 2 O 3 + NiOとして 0.5~15%)、ネオジム 酸化物が Nd2O3 として0~109、ランタン酸化物 がLaOとして0~10g、プラセオジム酸化し 物が Pr 6 O 11 として 0 ~ 1 0 9 そして活性ア ルミナがAl2O3として50~2009、さ らに白金、パラジウムおよびロジウムからな る白金族元素のうち少なくとも1種が金属と して 0.0 1 ~ 1 0 9 の範囲それぞれ担持せし められてなることを特徴とする特許請求の範 囲(1) 記載の方法。
- (3) セリウム酸化物含量がジルコニウムと鉄と ニッケルの各酸化物の合計量より多いことを 特徴とする特許請求の範囲(1)または(2)記載の 方法。

3. 発明の詳細な説明

内燃機関の排気ガス中のHC、CO⇒よびNOx3(成分を1個の触媒コンパーターで同時除去するための触媒、いわゆる三元触媒は53年規制対策車の一部に装着され、最近では燃費改良対策のためもあつて、三元触媒装

れる成分特にロジウムと白金は熱的劣化を受け易い。従つて広いA/F運転条件下でも安定した浄化性能を示し、劣化の少ない三元触媒が望まれるととになる。また床下付近に塔觀される三元触媒に関しては温度がエンジン位置塔觀と比べて相対的に低いため触媒容量を大きくしたり、貴金属担持量を増やす等して性能を上げる必要がありコスト高になる欠点がある。

そとでエンジン直下の高い温度域で三元触媒が 使用できれば反応速度が高いため触媒容量がコン パクトにできる利点がありコスト的に有利である。 従つて800~1.000での高温で劣化せず安定し て使用できる三元触媒が望まれていた。

本発明は800℃以上の高温下A/Fの広い範囲で安定して高いCO、HCおよびNOx3成分の浄化性能を示す触媒組成物を提供し、かつ、その製造方法を提供することを目的とする。

本発明は従つて以下の如く特定するととができ るものである。

(1) 括性アルミナにセリウムとジルコニウムと、

着車が増加している。との場合触媒の装着位置は 床下が多く、他にエンジンのマニホールド直下に 装着するケースもある。

すなわち、三元触媒は常に理想的なA/F選転時の排ガスに曝されるわけでなく、この様な条件下で触媒が高温に曝される場合には触媒中に含ま

(2) 触媒 1 リットル当りセリウム酸化物が CeO2 として 5 ~ 3 0 g、ジルコニウム酸化物が ZrO2 として 1 ~ 8 g、鉄酸化物が Fe 2 O 3 と して 0 ~ 1 0 g、ニッケル酸化物が NiOとして 0 ~ 1 0 g(ただし Fe 2 O 3 + NiOとして 0.5 ~ 1 5 g)、ネオジム酸化物が Nd 2 O 3 として 0 ~ 1 0 g、ランタン酸化物が LaOとして 0 ~

特開昭59-230639(3)

1 0 g、プラセオジム酸化物が Pr 6 Q11 として 0 ~ 1 0 g そして活性 アルミナが A1 2 O s とし て 5 0 ~ 2 0 0 g、 さらに白金、 パラジウム およびロシウムからなる白金族元素の 5 5 少なく とも 1 種が金属として 0.0 1 ~ 1 0 g の範囲 それぞれ 担持せしめられてなることを特徴とする 上記(1) 記敏の方法。

6 . . .

(3) セリウム酸化物含量がジルコニウムと鉄とニッケルの各酸化物の合計含量より多いことを特徴とする上記(1)または(2)記載の方法。

本発明において使用される一体榕造を有するハニカム担体としては通常セラミックハニカム担体と称されるものであればよく、とくにコージェティト、ムライト、ムアルミニウムチタネート、コン酸チタン、アルミニウムチタネート、スポジュメン、アルミノ・シリケート、珠酸マグネシウムを移動とするハニカム担体が好ましく、中でもコージェライト質のもっか特に内燃機関用として好ましい。その他ステン

ジルコニル、水酸化ジルコニル、酸化ジルコニウ ムが好ましく用いられる。

鉄源としては硝酸鉄、水酸化鉄、酸化鉄、飽酸 鉄、蓚酸鉄アンモニウムが好ましく用いられる。

ニッケル原としては硝酸ニッケル、酢酸ニッケル、炭酸ニッケル、水酸化ニッケル、酸化ニッケル、水の化ニッケル、酸化ニッケルが好ましく用いられる。

また本発明において必要により用いられるネオジム、ランタン、ブラセオジム源としては、いずれも、硝酸塩、酢酸塩、蓚酸塩、炭酸塩、水酸化物、酸化物の形が好ましい。

本発明に使用するセリウム、ジルコニウムおよび鉄および/またはニッケルの含費は完成触媒 1 と当りセリア(CeO2)として 5 ~ 3 0 g、 ジルコニア(2rO2)として 1 ~ 8 g、 砂化鉄(Fe2O5)として 0 ~ 1 0 g、 飲化ニッケル(NiO)として 0 ~ 1 0 g、 (ただしFe2O3+NiOとして0.5~15 g) の範囲であり、また必要に応じて使用されるネオジミア(Nd2O3)、ランタナ(La2O3)、ブラセオジミア(Pr6O11)は各々0~10g、と

レス製またはフェクラロイなどの飲化抵抗性の耐熱金属を用いて一体構造体としたものも使用される。とれらモノリス担体は、押出成型法や、シート状素子を巻き固める方法で製造されたもので、そのガス通過ロ(セル型状)も6角、4角、3角さらにコルゲーション型のいずれでも採用しうる。セル密度(セル数/単位断面積)は150~600セル/inch²であれば十分に使用可能で好結果を与える。

本発明において用いる活性アルミナとしては比表面積 5 0~1 8 0 m²/8 の活性アルミナが好ましく、その結晶形として r、 δ、 θ、 z、 κ、 ηとなり うるものが使用可能である。これらのうち特に好ましいアルミナは比衷面積 7 0~1 6 0 m²/8 の r および δ 形の活性アルミナであり、完成触媒 1 ℓ 当 5 0~2 0 0 9 の間の量で担持される。

セリウム原としては硝酸セリウム、酢酸セリウム、酢酸セリウム、炭酸セリウム、水酸化セリウム、水酸化セリウムが好ましく用いられる。

ジルコニウム源としては硝酸ジルコニル、酢酸

くに合計で $0\sim159$ の範囲であり、更に CeO_2 合量は ZrO_2 、 Fe_2O_3 、NiOの総計の含量より多いことが好ましい。

本発明にかかる触媒は、とくにその触媒性能を高水準にえるために上記の元素と白金族元素即ち、白金、バラジウム、ロジウムとを次の方法にて調整した製造方法で作ることが必要である。 すなわち、

- (II) 一体構造を有するハニカム担体に、活性アルミナにセリウム、ジルコニウムおよび鉄むよび / またはニッケルおよび必要によりネオジム、ランタン、ブラセオジム、さらに白金族金属の可溶性塩または微粉末状水酸化物、酸化物等の水溶液または水性分散液を添加混合し、乾燥、焼成して後、水性媒体を加えてスラリーにものを担持させ、次いで乾燥あるいは必要により焼成して完成触媒とするか、または
- (2) 一体構造を有するハニカム担体に、活性アルミナにセリウム、ジルコニウム、および鉄および/またはニッケルおよび必要によりネオジム、ランタン、プラセオジムの可溶性塩または微粉

末状水酸化物、酸化物等の水溶液または水性分散液を添加混合し、乾燥、焼成して固定化した後、さらに白金族金属の可溶性塩の水溶液を混合し、乾燥焼成または水素/醫素気流中で還元焼成して後、水性媒体を加えてスラリー化したものを担持させ、次いで乾燥あるいは必要により焼成して完成触媒とする。

とれらの製造方法において乾燥は200で以下、 好ましくは100~180でで、焼成は200~ 900で、好ましくは400~800での間で行う。 本発明において、活性アルミナ、ジルコニウム、 および鉄および/またはニッケルおよび必要によ りネオジム、ランタン、ブラセオジムを前記の範 囲で使用し、かつ前記の製造方法で触媒をす るとが必要であるが、その理由としては、もと もと前記元素の使用が三元触媒として主として

いA/F範囲で高活性を示し、A/Fの当量点近

辺で高いCO、HC、NOxの浄化性能を示し、高温

における劣化を少なくさせているものの、前記方

つたもので約65元の体積を有していた。

硝酸第一セリウム [Ce(NO₃)₃・6H₂O]
106.7 %、硝酸ジルコニル [ZrO(NO₃)₂・
2H₂O] 41.7 %、硝酸第二鉄 [Fe(NO₃)₃・
9H₂O] 38.9 %、塩化パラジウム [PdCl₂・
2H₂O] 10.5 2 %、塩化ロジウム [RhCl₃・
3H₂O] 1.3 4 %を納水 4 5 0 % に加えて調製した水溶液と活性アルミナ (表面積 1 0 0 m²/% を有する) 5 0 0 %を十分に混合し、1 3 0 ℃で3時間乾燥した後、6 0 0 ℃で 2 時間焼成した。

上記のようにして得られた触媒成分含有アルミナを水中に分散してスラリーを調製し、前記ハニカム担体をこのスラリー中に1分間浸液し、その後スラリーより引き上げ、セル内の過剰スラリーを圧縮空気でプローしてつまりをなくし、次いで130℃で3時間乾燥して完成触媒を得た。

この触媒 1 リットルあたり Al₂O₅ 1309、 CeO₂ 1 19、ZrO₂ 59、Fe₂O₃ 29、 Pd 1.3649、Rh 0.1369 が担持されていた。 法により製造することにより、ハニカム担体に全ての触媒元素が均一に分散され、特に白金族金属が均一に分散担持されるため、より一層劣化が少く、高活性を維持せしめることができるからである。

以下実施例にて本発明を更に詳細に説明する。 実施例 1

市販コージエライト貿ハニカム担体(エヌ・コア社製)を用いて触媒を調製した。ハニカム担体は断面で1インチ平方当り300個のガス流通セルを有し、外径33mm、長さ76mmの円筒状に切

実施例 2~4

実施例1におけるのと同様を手法で完成触媒を 調製した。但し、触媒組成を第1表に示すように 変化させた。

第 1 表 触媒 1 リットルあたり担持量 (8/4)

	A1203	CeOz	Zr02	Fe 205	他	Ρđ	Rh
央施例1	130	11	5	2	_	1.364	0.136
. 2	130	20	4	3	_	1.364	0.136
, 3	.160	13	5	2	_	1.364	0.136
. 4	9 0	8	3	1	_ '	1.364	0.136

実施例 5 - 1

実施例 1 におけるのと同様な手法で硝酸ネオジム [Nd(NOs)s・6 H 2 O]を水溶液に加え、完成触媒を調製した。即ち硝酸第 1 セリウム 1 5 7 . 6 g、硝酸ジルコニル 1 8 . 1 g、硝酸第二鉄 8 4 . 3 g、硝酸ネオジム 5 4 . 3 g、塩化パラジウム 1 1 . 4 0 g、塩化ロジウム 1 . 4 5 g を純水 4 5 0 g に加えて調

製した水溶液と活性アルミナ 5 0 0 %を混合し 1 3 0 ℃で 3 時間乾燥後、 6 0 0 ℃で 2 時間焼成 して得られた触媒成分含有アルミナを使用して、 実施例 1 におけるのと同様な手法で完成触媒を得 た。

この触媒 1 リットルあたり、Al₂O₅ 1 2 0 9、CeO₂ 1 5 9、ZrO₂ 2 9、Fe₂O₅ 4 9、Nd₂O₅ 5 9、Pd 1.3 6 4 9、Rh 0.1 3 6 9が担持されていた。

爽施例 5-2

. . . 1

触媒 1 リットルあたり Al₂O₃ 1 2 0 9、 CeO₂ 1 5 9、 ZrO₂ 2 9、 Fe₂O₃ 4 9、 La₂O₃ 5 9、 Pd 1.3 6 4 9、 Rh 0.1 3 6 9が担持されていた。 実施例 5 - 3

実施例 5 − 1 におけるのと同様な手法で完成触媒を調製した。但し、硝酸オオジ ● ムの代わりに硝酸プラセオジ ● ム〔Pr(NO 5) 3・6 H 2 O〕を使

用した。

触媒 1 リットルあたり、Al₂O₃ i 2 0 g、CeO₂ 15g、ZrO₂ 2g、Fe₂O₃ 4g、Pr₆O₁₁5g、 Pd 1.3 6 4g、Rh 0.1 3 6gが担持されていた。 実施例 6

実施例1におけるのと同様な手法で硝酸ニッケル [Ni(NO₃)・6H₂O]を水溶液に加え、完成触媒を調製した。即ち、硝酸第1 セリウム 1 0 6.7%、硝酸ジルコニル 4 1.7%、硝酸第二鉄 3 8.9%、硝酸ニッケル 3 6.3%、塩化パラジウム 1 0.52%、塩化ロジウム 1.34%を納水 4 5 0%に加えて調製した水溶液と活性アルミナ 5 0 0%を十分に混合し、130℃で3時間乾燥後、600℃で2時間焼成して触媒成分含有アルミナを得た。このアルミナを用い、実施例1におけるのと同様を手法で完成触媒を得た。

この触媒 1 リットルあたり、Al₂O₃ 1 3 0 9、CeO₂ 1 1 9、ZrO₂ 5 9、Fe₂O₃ 2 9、NiO₂ 9、Pd 1.3 6 4 9、Rh 0.1 3 6 9が担持されていた。

実施例 7

ジルコニルの原料として酢酸ジルコニル水溶液(%r 2009/L)、鉄の原料として酢密第二鉄 $[Fe(CH_3COO)_3 \cdot 4H_2O]$ を使用した以外は 実施例 1 におけるのと同様の方法で完成媒触を 調製した。

実施例 8

・セリウムの原料として酢酸セリウム (Ce(CH₃COO)sを使用した以外は実施例1におけるのと同様の方法で完成触媒を調製した。

奥施例 9

実施例1 におけるのと同様な手法で完成触媒を 調製した。但し鉄源として、硝酸第二鉄の代わり に彼化第二鉄(Fe 2 O 3)を用いた。

即ち、硝酸第1セリウム106.7g、硝酸ジルコニル41.7g、塩化パラジウム8.90g、塩化ロジウム3.41gを純水450gに加えて調製した水溶液と酸化第二鉄7.7gおよび活性アルミナ500gを十分に混合し、130℃で3時間乾燥後、600℃で2時間焼成して触媒成分含有アル

ミナを得た。とのアルミナを用い実施例1 におけるのと同様な手法で完成触媒を得た。

との触媒 1 リットルあたり、 Al₂O₃ 1 3 0 9、CeO₂ 1 1 9、ZrO₂ 5 9、 Fe₂O₃ 2 9、 Pd 1.3 6 4 9、 Rh 0.1 3 6 9 が担持されていた。 実施例 1 0

パラジウムの原料として硝酸パラジウム硝酸水溶液 [濃度 Pd1008/L]、ロジウムの原料として硝酸ロジウム [$Rh(NO_3)_3 \cdot 2H_2O$] を使用した以外は実施例 1 におけるのと同様の方法で完成触媒を調製した。

奥施例 11

硝酸第1セリウム106.7 g、硝酸ジルコニル41.7 g、硝酸第2鉄38.9 g、塩化白金酸 [H2PtCl6・6H2O]13.9 3 g、塩化ロジウム1.3 4 gを納水450 gに溶解した水溶液と活性 アルミナ500 gを十分に混合し、130 でで3時間乾燥した後で600 でで2時間焼成して得られた触媒成分含有アルミナを使用して、実施例1におけるのと同様な手法で完成触媒を得た。

· · , ,

この触媒 1 リットルあたり Al₂O₃ 1 3 0 9、CeO₂ 1 1 9、ZrO₂ 5 9、Fe₂O₃ 2 9、P t
1.3 6 4 9、Rh 0.1 3 6 9 が担持されていた。
実施例 1 2 および 1 3

実施例11におけるのと同様な手法で触媒を調製した。但し、触媒組成第2表に示すように変化させた。

爽施例 1 4

実施例1 におけるのと同様な手法で完成触媒を 調製した。但し、触媒成分含有アルミナ調製方法 を以下のように行つた。

硝酸第一セリウム106.7 g、硝酸ジルコニル4 1.7 g、硝酸第二鉄3 8.9 gを純水 4 5 0 gに加えて調製した水溶液と活性アルミナ 5 0 0 gと十分に混合し、1 3 0 ℃で3時間乾燥した後、7 0 0 ℃で2時間焼成して得られた Ce、 Zr、 Feを含むアルミナに塩化パラジウム1 0.5 2 g、塩化ロジウム1.3 4 gを純水 4 5 0 gに加えて調製した水溶液とを十分に混合し、1 3 0 ℃で3時間乾燥した後、6 0 0 ℃で2時間焼成した。

(7/8)	Rh	0.136	0.136	0.136	0.136	0.136	0.136	0.136	0.136	0.136	0.136	0.13	0.13
	P t	ı	1	ı	ł	1	1	1		1.364	1.364	1.364	
越	Pd	1.364	1.364	1.364	1,364	1.364	1.364	1.364	1.364	ı	ı	1	1.364
り曲体		8	e,	رن ور	2.8							8 20	
リントルあたり祖符	4	Nd 203	La 203	Pr 6011	N i 0	ı	ł	ı	i	i	1	Nd 203	1
_	Fe 203	4	4	4	8	82	2	2	8	8	m	4	2
数级	ZrO2	2	81	8	ıs	ıs	ທ	ın	ဟ	ß	₹	~	rs.
	CeO ₂	1 5	1.5	15	1.1	1 1	11	1.1	1 1	11	2 0	1 5	1.1
2 张	A1 203	120	120	120	130	130	130	130	130	130	130	2#	130
無		5-1	5-2	5–3	y	7	œ	6	0.1	11	12	13	7.
		夹施例 5-1	•	•	•		•	•	. `	•		•	•

上記のようにして得られた触媒成分含有アルミナを使用し、実施例1におけるのと同様な手法で完成触媒を得た。

この触媒 1 リットルおたり、Al₂O₃ 1 3 0 9、CeO₂ 1 1 9、 ZrO₂ 5 9、 Fe₂O₃ 2 9、 P d 1.3 6 4 9、 Rh 0.1 3 6 9 が担持されていた。

比較例 1

実施例 1 におけるのと同様の市販コージェライト担体を用いて触媒を調製した。

活性アルミナを水性媒体に分散させスラリーを 調製し、ハニカム担体をこのスラリーに1分間浸 演し、その後スラリーより引き上げ、セル内の過 利スラリーを圧縮空気でブローしてつまりをなく し、次いで130でで3時間乾燥後、700でで 2時間焼成した。担持アルミナ量は触媒1リット ルあたり130gであつた。

上記のようにして得られたアルミナ被膜の形成された担体を硝酸第一セリウム、硝酸ジルコニル、硝酸第二鉄の混合水溶液に浸渍して、130℃で3時間乾燥後、600℃で2時間焼成した。

その後、上記処理した担体を塩化白金酸水溶液に浸漬し、130℃で3時間乾燥後500℃で2時間焼成した。次いで塩化ロジウム水溶液に浸渍し、130℃で3時間乾燥後500℃で2時間焼成して完成触媒を得た。

との触供1リットルあたり、Al2O31308、

CeO₂ 1 1 9、 ZrO₂ 5 9、 Fe₂O₃ 2 9、 Pd 1.3 6 4 9、 Rh 0.1 3 6 9 が担持さなていた。 比較例 2

実施例 I におけるのと同様の市販コージェライト担体を用いて触媒を調製した。

研酸第一セリウム 1 9 4.0 8 9 前酸第一セリウム 1 9 4.0 8 9 前酸 ジルコニル 3 3.4 9、硝酸第二鉄 5 8.4 9 を 純水 4 5 0 9 化 加えて 調製した 水溶液 と 活性 アルミナ 5 0 0 9 を 十分に混合し、 1 3 0 で 3 時間 乾燥 後 6 0 0 で 7 日 で 3 り 一 に 1 分 に 2 時間 乾燥 して 3 り 一 に 1 分 に 2 時間 乾燥 を 7 0 0 で 7 に 1 時間 統成した。

上記のようにして得られた Ce、 Zr、 Fe を含有するアルミナ被膜の形成された担体を塩化白金酸水溶液に浸漬し、 1 3 0 ℃で 3 時間乾燥後 5 0 0 ℃で 2 時間焼成した。次いで塩化ロジウム溶液に

浸漬し、130℃で3時間乾燥後500℃で2時間焼成心で完成放媒を得た。

この触媒 1 リットルあたり Al₂O₅ 1 3 0 %、CeO₂ 2 0 %、ZrO₂ 4 %、Fe₂O₃ 3 %、Pd 1.3 6 4 %、Rh 0.1 3 6 %が担持されていた。 比較例 3 ~ 5

比較例2におけるのと同様な手法で完成触媒を 得た。但し、触媒組成を第3 装に示すように変化 させた。

第 3 表 触媒 1 リットルあたり担持量 (8/L)

	A1203	CeO ₂	ZrO ₂	Fe 203	他	Pd	Rh
比較例 1	130	1 1	5	2	_	1.364	0.136
. 2	130	20	4	3	_	1.364	0.136
, 3	130	11	-	2	-	1.364	0.136
4	130	11	6	-	-	1.364	0.136
, 5	120	. 0.1	_	_	Nd 2O3	1.364	0.136

比較例 6

. . . .

比較例1 におけるのと何様な手法で完成触媒を 得た。但し触媒組成を第 4 表に示すように変化させた。

第 4 表 触媒1リットルあたり担持量 (9/L)

	A1203	CeO2	ZrO2	Fe 203	他	Pt	Rh
比較例 6	100	4	5	4	-	1.364	0.136

契施例 1 5

契施例1から14までの触媒と比較例1から6までの各触媒の高温耐久性を評価するために、以下に示す耐久走行を行つたあと、三元反応活性を調べた。

市版の電子制御方式のエンジン(8 気筒 i 4 0 0 cc)を使用し、定常運転(回転数 3 0 0 0 rpm) 6 0 秒間、減速(遊低回転数 1 8 0 0 rpm、 減速時には燃料がカットされ、大過剰の酸素雰囲気に殴される。)7 秒間という周期のモード運転を行い、入口温度 8 1 0 cc、SV 350000hr-1 と

いう条件で、マルチコンパーターにつめられた触 媒を 5 0 時間エージングした。

三元反応活性の評価は、エンジン排ガスを用いて A / F 振動法によつて行つた。使用したエンジンは 4 気筒 1 8 0 0 C で、 A / F を 1 4.1 から 1 5.1 の間を 0.1 間隔で、 C O、H C、N O の浄化率を測定した。各測定 A / F 値においては、 1 秒周期で A / F を ± 0.5 振動させた。また測定温度は入口 4 0 0 C、SV は 9 0.0 0 0 h r - 1 であつた。

上記のようにして測定した値を横軸にA/F、 縦軸に浄化率をとつてブロットして三元特性曲線 を作成し、CO、NO 浄化率曲線の交点(クロス・ オーバー・ポイントと呼ぶ)の浄化率と、その交 点のA/F値におけるHC浄化率と、CO、NO 両 方とも浄化率80 多以上を示すA/Fの範囲 (80 多ウインドウと呼ぶ)とを求めて、触媒の 高温耐久性を評価した。

評価結果を第5 衷に示したが、本発明触媒は比較例に比べ C O と N O 争化率曲線の交点(クロス・オーバー・ボイントと呼ぶ)が高く、8 0 % ウ

第 5 表 エンジン評価結果

	クロス	80%		
Na	A/F	净化率(5)	HC净化率	ウインドゥ巾
実施例1	1 4.5 6	8 9	9 6	0.19
, 2	1 4.5 5	88	96	0.17
• 3	1 4.5 5	91	9 4	0.20
	14.54	8 5	9 1	0.14
, 5-1	1 4.5 3	8 9	9 4	0.18
5-2	1 4.5 4	8 8	9 3	0.17
• 5 — 3	1 4.5 4	8 7	9 3	0.15
• 6	1 4.5 5	8 6	90	0.14
. 7	1 4.5 4	8 8	9 5	0.19
. 8	1 4.5 6	9 0	9 6	0.20
r 9	14.56	8 7	9 5	0.18
• 10	1 4.5 5	8 8	96	0.19
. 11	1 4.5 5	8 7	9 3	0.17
• 12	1 4.5 4	8 8	9 4	0.18
· 13	1 4.5 5	9 0	9 4	0.20
r 14	1 4.5 5	8 7	9 5	0.17
比较例 1	1 4.5 5	70	93	存在せず
, 2	1 4.5 4	7 5	9 4	
, 3	1 4.5 6	7 1	90 .	•
* 4	14.50	6 6	89 `	•
• 5	1 4.5 4	7 6	9 2	,
• 6	14.56	7 1	9 1	,



